**PCT** 

#### 世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 A61K 7/00, 7/06

45

(11) 国際公開番号 A1 WO99/49833

(43) 国際公開日

1999年10月7日(07.10.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/00660

(22) 国際出願日

1999年2月16日(16.02.99)

(30) 優先権データ

特願平10/83580

1998年3月30日(30.03.98)

特願平10/160227

1998年6月9日(09.06.98)

JP JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

花王株式会社(KAO CORPORATION)[JP/JP]

〒103-8210 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号 Tokyo, (JP)

TOKYO, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

佐藤信也(SATO, Nobuya)[JP/JP]

山内通秀(YAMAUCHI, Michihide)[JP/JP]

〒321-3497 栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606

花王株式会社 研究所内 Tochigi, (JP)

(74) 代理人

弁理士 有賀三幸,外(ARUGA, Mitsuyuki et al.)

〒103-0013 東京都中央区日本橋人形町1丁目3番6号

共同ビル Tokyo, (JP)

(81) 指定国 US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: COVERING SHEET FOR SKIN AND HAIR

(54)発明の名称 皮膚又は毛髪用被覆シート

#### (57) Abstract

A covering sheet for skin or hair comprising 0.01 to 200 parts by weight of a medicine (B) acting on skin or hair relative to 100 parts by weight of a thermoplastic resin (A) and a method for feeding the medicine (B) to an affected region of skin or hair using the sheet. A medicine effective for skin or hair can act on an affected region with high efficiency, and further, together with good feeling of use.

本発明は、熱可塑性樹脂(A) 100重量部に対し皮膚又は毛髪作用性薬剤(B)を0.01~200重量部含有する皮膚又は毛髪用被覆シート及びこのシートを用いた皮膚又は毛髪局所への薬剤(B)の供給方法に関する。

· 数

皮膚又は毛髪に対して有用な薬剤を効率的に適用部位に作用させることができ、 かつ使用感も良好である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

Jan 80 (134) 138331 A.

. ::

# 明 細 書

# 皮膚又は毛髪用被覆シート

#### 技術分野

本発明は皮膚又は毛髪用被覆シートに関し、更に詳細には皮膚又は毛髪に対して有用な薬剤を効率的に皮膚又は毛髪に作用させることができ、かつ使用感の良好な皮膚又は毛髪用被覆シートに関する。

#### 背景技術

身体、特に皮膚又は毛髪に種々の薬剤を適用する場合の手段としては、直接塗 布する手段やペースト状の薬剤を不織布などの基布に塗りそれを貼付する手段が 一般的である。例えば、特開昭62-286908号公報にひまし油とみつろう 等のワックスを用いてゼリー状にした皮膚外用美容促進剤が開示されている。し かしながら、このような形態では衣類に付いたり、使用後に肌に残ったりして使 いにくいという問題がある。更に肌に貼り付けることを前提に粘着剤成分に美肌 成分を含ませたパック剤が特開昭55-92306号に、同様に美白成分を含ま せたパック剤が特開平7-258060号に、皺除去剤を含ませたパック剤が特 開平9-295929号に開示されている。また、加熱柔軟化させたフィルムを 顔面あるいは体の一部に貼り付け冷却固化して用いるパック被覆材が特開平2-36112号に開示されている。また、皮膚付着性の高いポリマーを用いること による肌荒れ防止剤が特開平9-194342号に開示されている。しかし、こ れらの発明はいずれも皮膚に接着させることを目的としていることから粘着成分 - が多く、皮膚に強く貼り付き違和感があったり、剝がす際の問題も多い。あるい は、剝がす際にフィルム(シート)強度が低いために皮膚上に破れたフィルム (シート)を残してしまう場合もある。

本発明の目的は、皮膚に対する接着性に伴なう問題がなく、かつ所定の薬剤を 効率良く皮膚等の目的部位に供給し作用させることのできる新しい外用製剤を提 供することにある。

# 発明の開示

本発明者は、従来薬剤を効率良く皮膚に作用させるには、粘着層を形成させて 皮膚に接着させることが前提となっていたが、全く意外にも熱可塑性樹脂シート に一定量の薬剤を含有せしめただけのシートが当該シートによる皮膚等の蒸らし 効果により効率的に薬剤を皮膚等に作用させる効果に優れ、かつ剝がす際の問題 等も解決できることを見出した。

すなわち、本発明は熱可塑性樹脂(A) 100 重量部に対し皮膚又は毛髪作用性薬剤(B)を $0.01\sim200$  重量部含有する皮膚又は毛髪用被覆シートを提供するものである。

また、本発明は上記のシートを皮膚又は毛髪を被覆することを特徴とする皮膚 又は毛髪の局所への該薬剤(B)の供給方法を提供するものである。

# 発明を実施するための最良の形態

本発明における「シート」という用語は広い意味で用いられ、例えば厚さが 100μm以下の、通常フィルムと呼ばれるものや、不織布等の繊維集合体を含めたシート状のものを含み、適用部位をその曲面に沿って覆うことのできる部材をいう。

本発明シートに使用される熱可塑性樹脂(A)としては、一般的な熱可塑性樹脂、 例えば、低密度ポリエチレン、高密度ポリエチレン、直鎖低密度ポリエチレン、 極低密度ポリエチレンなどのポリエチレン、ポリプロピレン、ポリプテン、ポリー4-メチルペンテン-1などのポリオレフィン樹脂:エチレン-酢酸ビニル共重合体、エチレン-ビニルアルコール共重合体、エチレン-メチルメタクリ

್ರವೀ ಕ್ರಾರ್ಡ್ ಕ್ಷಾಂಡಿಕ್ ನಡೆದಿದ್ದರೆ.

レート共重合体、エチレン-αオレフィン共重合体等のポリオレフィンの変性樹脂あるいは共重合体;6-ナイロン、66-ナイロン等のポリアミド;ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート等のポリエステル;ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン及びこれらの変性樹脂あるいは共重合体、ポリスチレン、ポリ酢酸ビニル、ポリアクリロニトリル、ポリカーボネート、ポリアクリレートなどを使用することができる。

特にシートに柔軟性を付与し、皮膚又は毛髪に対して良好なフィット性を与えるには、密度が 0.920g/cm³未満のエチレンー αオレフィン共重合体 (例えばシクロペンタジエニル触媒を用いたもの)、曲げ弾性率 (ASTMーD 790により測定)が 5000cN/cm²以下のポリプロピレン、重合段階からエチレンープロピレンゴムを混合したもの (例えばモンテル社のキャタロイ等) などを用いるのが好ましい。

また熱可塑性エラストマー(TPE)として知られているものも使用することができる。例えば、ハードセグメントがポリスチレンであり、ソフトセグメントがポリブタジエン、ポリイソプレン、ポリエチレンーポリブチレンなどからなるスチレン系TPE;ハードセグメントがポリプロピレン、ソフトセグメントが EPDM、EPMからなるオレフィン系TPE;ハードセグメントがポリウレタン、ソフトセグメントがポリエーテル、ポリエステルからなるウレタン系TPE:ハードセグメントがポリエーテル、ポリエステルからなるエステル系TPE;あるいはPVC系TPE、ポリエチレンとブチルゴムからなるブチルゴムグラフトポリエチレン、1,2ーシンジオクタティックポリプタジエンと非結晶性ポリブタジエンからなる1,2ーポリブタジエン、トランス1,4ーポリイソプレンと非結晶ポリイソプレンからなるトランス1,4ーポリイソプレン、金属カルボキシレートクラスターと非結晶性ポリエチレンからなるアイオノマー、ポリプロピレンと天然ゴムのブレンドでなる天然ゴム系TPEを用いることができる。

これら熱可塑性エラストマーを配合すると、シートに柔軟性を付与し、皮膚又は毛髪に対して良好なフィット性を与えることができる。そのためには、樹脂(A)100重量部に対して熱可塑性エラストマーを1~95重量部、特に10~80重量部、更に20~60重量部配合するのが好ましい。

本発明に使用される薬剤(B)としては、保湿剤、美白剤、紫外線吸収剤、瘦 身剤、血行促進剤、収斂剤、抗炎症剤、しわ形成予防剤・改善剤、冷感剤、温感 剤、脱毛剤、育毛剤、制毛剤、養毛剤などが挙げられる。

具体的には次のようなものである。

- (1) 天然油脂及びこれらを水素添加して得られる硬化油やグリセライド誘導体、 例えば牛脂、牛乳脂、豚油、イワシ油、サバ油、マグロ油、サメ肝油、アマニ油、 サフラワー油、ヒマワリ油、大豆油、コーン油、落花生油、ゴマ油、ナタネ油、 オリーブ油、パーム油、パーム核油、ヤシ油、ひまし油等。
- (2) 中級及び高級脂肪酸、例えば酪酸、カプロン酸、カプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、パルミトレイン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、モロクチン酸、アラキジン酸、エイコセン酸、アラキドン酸、エイコサペンタエン酸、ベヘニン酸、エルカ酸、ドコサペンタエン酸、ドコサペキサエン酸、リグノセリン酸、セラコレン酸、イソステアリン酸等。
- (3)上記(2)の高級脂肪酸とグリセリンあるいはポリグリセリンとのモノエステル、ジエステル等のエステル誘導体。
- (4) 前記(2) の高級脂肪酸を還元することにより得られる高級アルコール、 例えばラウリルアルコール、セチルアルコール、ステアリルアルコール、オレイルアルコール等の高級アルコール及びそのエステル誘導体。
- (5) 流動パラフィン、パラフィン、ワセリン、パラフィンマイクロクリスタリーン・ション・クス、セレシン、プリスタン、スクワラン等の炭化水素類。
  - (6) カルナバロウ、ミツロウ、ラノリン等のワックス類。:

(7) セラミド及びその類似構造物質、コレステリルエステル、ビタミン類(例えばビタミンA、ビタミンB、ビタミンC、ビタミンD、ビタミンE及びその誘導体等)、ポリオキシプロピレン脂肪酸エステル、コレステロール。

- .(8) 生薬、漢方薬、ハーブ類、香料類、シリコーン類。
- (9)紫外線防止、吸収、防御剤、例えばベンゾフェノン系化合物、パラアミノ安息香酸系化合物、メトキシケイ皮酸系化合物、サリチル酸系化合物。また、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化鉄及びこれらの微粒子化処理物、シリコーン、ジルコニア・アルミナなどによる表面処理、複合処理物。

これらの中から1つ以上を選んで使用することができる。これら薬剤(B)のうち、(1)~(6)の油性成分が好ましい。更に、目的に応じて、(1)~(6)と(7)又は酸化マグネシウム、水酸化カルシウムなどの弱アルカリ性無機化合物を適量添加することもできる。

薬剤(B)の含量は、樹脂(A)100重量部に対して0.01~200重量 部であるが、好ましくは0.1~100重量部、更に好ましくは1~50重量部 である。薬剤(B)が0.01重量部未満では、期待している効果を得ることが できず、更に200重量部を超えると、シートの高速製造が不安定となりやすい。 本発明シートは、樹脂(A)中に薬剤(B)を分散させてシート状にしたもの

で、対象部位を被覆したとき、必要量を被覆部位に供給できるようにしたものである。従って、従来の貼付剤に必須の粘着層を必要としない。

このようなシートは、例えば以下の方法により製造できる。

まず、樹脂(A)と薬剤(B)を混合する。それには、樹脂(A)を加熱溶融して薬剤(B)と混ぜ合わせても、樹脂(A)を所定の溶剤で溶解して薬剤(B)と混ぜ合わせてもいずれでも良い。

シートは、Tダイ、インフレーション、カレンダー等による成形で、単層又は 2層以上の復層でフィルムあるいはシート化したものを所定の大きさあるいは形 状にカットして用いることができる。また、スパンボンド、メルトブローなどの

不織布を製造する過程においても樹脂(A)と薬剤(B)とを樹脂(A)の溶融する温度以上で混練して不織布にすることができる。

また、高圧下では樹脂(A)と相容し、低圧下では相分離するような溶剤を用い、高圧下で樹脂(A)と薬剤(B)とを混合したのち成形しても良い。この方法は、いわゆるフラッシュ紡糸繊維を作るときの方法であり、得られるシートは繊維集合体の形態を有し、通気性と防水性を有する。

上記方法で得た本発明シートは、適用部位を包帯あるいはバンテージで巻くように使用すると使いやすい。

例えば、シート表面を平滑にすると、本発明シート自体にシート間の密着力を 発現させることができるため、肌、衣類には接着せず、身体をラッピングしてぴったりと密閉し、皮膚表面からの水分蒸散を抑制することができ、蒸らし効果で 少量の薬剤(B)でも有効に経皮吸収させることができる。

このように適用する場合、シート間密着力は、 $2000 \, \mathrm{cN}/4 \, \mathrm{cm}^2$ 以上、特に $3000 \, \mathrm{cN}/4 \, \mathrm{cm}^2$ 以上、更に $5000 \, \mathrm{cN}/4 \, \mathrm{cm}^2$ 以上が好ましい。シート間密着力は、 $20 \, \mathrm{CCC}$ 長さ  $75 \, \mathrm{mm}$ 、幅  $20 \, \mathrm{mm}$ のシートを互いに  $4 \, \mathrm{cm}^2$ の面積を重ね、 $400 \, \mathrm{g}$ のゴム製ローラーで  $10 \, \mathrm{cm}/\mathrm{s} \, \mathrm{e} \, \mathrm{c}$  で 2 往復の加重をかけた後、テンシロン(オリエンテック社製)によりせん断剝離強度を測定することにより求められる。

本発明シートに、樹脂(A)自体が有する以上の密着力を持たせるためには、 薬剤(B)として、又はその他成分として各種油性成分を配合すれば良く、その 種類と配合量により密着力をコントロールできる。

例えば、樹脂(A)に天然油脂及びこれらを水素添加して得られる硬化油やグリセライド誘導体、高級脂肪酸、高級アルコール及びそのエステル誘導体、高級脂肪酸とグリセリンあるいはポリグリセリンとのモノエステル、ジエステル等のエステル誘導体、炭化水素類等を添加すると、樹脂(A)は軟化されると共に高いシート間密着力を発現する。この発現した密着力は肌、衣類等には接着せずシ

ート同士を密着させるには十分な効果を発揮する。また、上記油性成分によるコントロールの他に、樹脂密度を下げることによってもシート間密着力を上げることが可能である。

また、形状の複雑な部位や可動部位に適用する場合には、シート自身の密着力に頼らないで、他の固定方法を用いても良い。例えばサポータ、手袋、靴下、ストッキング等を使用することにより、本発明シートを目的とする部位に有効に接触させることができる。

こうして使用するには、シートは、なるべく皮膚等にフィットし、柔軟であるのが好ましい。そのような見地からすると、本発明シートの厚さは $5\sim200$   $\mu$ mが好ましく、特に $5\sim100$   $\mu$ mがより好ましい。

更に、本発明シートが不織布形態の場合、その柔軟性は厚さよりも目付で表示した方が良く、目付は、5~200g/m²、特に5~100g/m²が好ましい。この範囲内であれば、身体に対して形状追従性(密着性)が向上し、柔軟性も良好である。更に、このシートをベースに別の不織布や別のシート等を積層したり、複合化するなら、このシートの目付に対して積層あるいは複合するシートの目付を加えた目付になる。その際にはトータルの目付は本発明シートの好ましい上限範囲より大きくなっても良い。

また、樹脂(A)のシートの柔軟性を高めるためには、前記のような熱可塑性 エラストマーや油性成分を加えたり、柔軟なポリオレフィン系樹脂を用いるのが 好ましい。本発明シートは、柔軟性の尺度として50%以上伸長することが可能 であり、その際の50%モジュラスが1~2000cN/10mm、特に10~1000cN/10mm、更に10~500cN/10mmであるのが、良好なフット性が得られ好ましい。

本発明シートは、皮膚又は毛髪を被覆して用いるが、皮膚等を痛めないために 皮膚又は毛髪に対して非接着性であるのが好ましい。ここで非接着性とは、実質 上皮膚等に接着しないこと、すなわち皮膚等を被覆した後剝離するときに特別な

力を必要としないことを意味する。ただし、例えば複雑な形状の部位やほんの一部だけに使用する場合には、本発明の趣旨を損ねない範囲で粘着付与剤を配合して用いても良い。粘着付与剤としては、例えばロジン、ダンマル等の天然樹脂、ポリテルペン系樹脂、脂肪族系炭化水素樹脂など、高分子加工、別冊 8、粘着(高分子刊行会、昭和 5 1 年 7 月 1 5 日再版、第 1 0 5 頁、表 1 )に記載されているものなどを用いることができる。これらの中から1種以上を用いることができ、その配合量は、肌を痛めないレベルに留めなければならない。そのためには、これら粘着付与剤はポリオレフィン系樹脂(A) 1 0 0 重量部に対して9 9 重量部以下、特に75重量部以下、更に50重量部以下の配合に留めるのが好ましい。

本発明シートは、薬剤(B)が樹脂(A)のシートの内部及び表面に存在するため、身体に接する面と反対の面に存在する薬剤(B)が身体の別な部位あるいは衣類等に付着しては困るようなときには、なんらかのバリア材を積層し、多層にすることができる。例えば、薬剤(B)を含まない熱可塑性樹脂あるいは無機化合物薄膜によりバックコートしてもよいし、不織布を用いて積層してもよい。樹脂(A)のシートをベースに不織布や別のシート等を積層したり、複合化する場合には、トータルの厚さは前記シートの好ましい厚さの上限範囲より厚くなっても良い。

また、本発明シートは、肌触りをコントロールするために、エンボスなどにより賦形することも可能である。基本的なシート自体の厚さが上記  $5\sim200\,\mu\,\mathrm{m}$ の範囲であれば、いかに賦形して嵩高にしても本発明の効果が損なわれることはない。

また本発明シートに適度に透湿性をもたせ、蒸らし感と爽快感を両立させるようにすることもできる。具体的には、比較的低い透湿性を有するエチレンー酢酸ビニル共重合体等の極性基を導入したエチレン系共重合体、高い透湿度性を期待できるポリウレタン系エラストマー、ポリエステル系エラストマーを用いて単独あるいはブレンドすることにより透湿度をコントロールすることができる。また

得られたシートに微孔を開ける方法も用いることができる。微孔を開ける方法については限定されないが、例えばレーザー加工、特開平4-279321号公報に開示されているような放電加工、無機フィラーを添加したのち延伸開孔する方法、熱したピンにより溶融させて開孔する方法などがある。

一方上記フラッシュ紡糸、メルトブロー、スパンボンドなどによるシート(不 織布)は通気性を有しているが、これらのシートの通気性をコントロールするた めにロール等によりプレスして処理しても良い。

# 実施例

#### 実施例1

樹脂 (A) として直鎖低密度ポリエチレン(三井化学社製、ウルトゼックス 15100)80 重量部、極低密度ポリエチレン(日本ユニカー社製、DFDB 9042)20 重量部に、薬剤 (B) としてひまし油を5 重量部添加して 170 でで溶融状態で混練した。その後、Tダイ成形機により 200 でで厚さ  $30\mu$  m の本発明シートを得た。

#### 実施例 2~15

実施例1と同様にして、表1~4に示す条件で本発明シートを製造した。

#### 比較例1

樹脂(A)として直鎖低密度ポリエチレン(三井化学社製、ウルトゼックス 15100)にて厚さ20 $\mu$ mのシートを成形した。

#### 試験例1

上記のシートを用いて、被験者5人により手の甲、かかと、ひざ、首において、 実施例1~15及び比較例1について各部位を30分ラッピング又は貼付することにより使用感(密着性、フィット性、使用後のしっとり感、剝がしやすさ)を 官能評価し、以下の基準で判定した。結果を表1~4に示す。

# (判定基準)

# (1) 密着性:

前記の方法により、シート間密着力を測定した。

# (2) フィット性:

「使用部位からのズレがなく、関節部の動きに対する追従性がある」と答えた 被験者数により判定。

- 4人以上;良好。
- 3人以下;不良。

# (3) 使用後のしっとり感:

「使用した後の部位がしっとりしていた、又はしわが少なくなったことが観察 される」と答えた被験者数により判定。

- 4人以上:良好。
- 3人以下:不良。

# (4) 剝がしやすさ:

「皮膚への刺激感がなく、使用後のシート面に、はぎ取られた皮膚表層の一部 あるいは体毛が観察されない」と答えた被験者数により判定。

- 4人以上;良好。
- 3人以下:不良。

/ 索引管膜

1997年1月,数本次以籍工作区)。1988年2月1日第四次

表1

(配合重量部)

1 000

樹脂/薬剤/製造条件/特性	商	品	名	メーカー		実 施 例				
MAIN SKIIN INC		,,,–	1	2	3,	4	5			
低密度ポリエチレン 直鎖低密度ポリエチレン 極低密度ポリエチレン エチレン-αオレフィン共 重 合 体	DFDB9	ビックス 042		#1 #1 #2 #3	80 20	20 80	10			
エチレンー酢酸ビニル共 重合体	エバフロ	レックス	P2807	#4			45			
エチレン-メタアクリレート ポリプロピレン ポリプロピレン ポリプロピレン ポリブテン	アクリ KS357 PF-81 F569 タフマ	P 4 D		#5 #6 #6 #7			45	80 20	60 40	
ひまし油(天然物) オリーブ油(天然物) 大豆油(天然物) コーン油(天然物) ヤシ油(天然物)					5	10	30	30	50	
混練温度 (℃)					170	160	170	200	200	
成形法						T	ダイ		インフレー ーション	
成形温度 (℃)					200	200	200	220	220	
シート膜圧 (μm)					30	10	20	25	25	
密着性 (cN/4cm²) フィット性 使用後のしっとり感 剝がしやすさ				·	6000 良好 良好 良好	5000 良好 良好 良好	5500 良好 良好	3000 良好 良好 良好	3500 良好 良好 良好	

<sup>#1</sup> 三井化学社製、#2 日本ユニカー社製、#3 ダウケミカル社製、#4 三井デュポン社製 #5 住友化学社製、#6 モンテル社製、 #7 グランドポリマー社製

4.

表2

(配合重量部)

樹脂/薬剤/製造条件/特性	商	品	名	メーカー		実 施 例				
MIN WIN WEATH THE	(H)	<u>п</u> п	- <del>1</del> 21		6	7	8	9	10	
低密度ポリエチレン 直鎖低密度ポリエチレン 直鎖低密度ポリエチレン 極低密度ポリエチレン エチレン- αオレフィン共 重合体	ウルト・ DFDB90 アフィ・	ヹックン ゼック )42 ニティ	アス2080 EG8200	#1 #1 #1 #2 #3	80	80		10 50 40	80 20	
エチレン - αオレフィン共 重合体 エチレン - エチルアクリ レート - 無水マレイン 酸共重合体 ポリプロピレン	タフマ ボンダ・ F569D			#1 #5 #7	,	20	40 60			
スチレン系エラストマー	クレイト	・ンG16	57	# 8	20		00			
オリーブ油(天然物) コーン油(天然物) ナタネ油(天然物) ビタミンE(天然物) セラミド(合成物)					35	15 0.1	25 1	15 1	0.1	
混練温度 (℃)					180	180	200	180	180	
成形法							「ダイ			
成形温度 (℃)					220	200	220	200	200	
シート膜圧(μm)					20	25	75	25	200	
密着性(cN/4cm²) フィット性 使用後のしっとり感 剝がしやすさ					6500 良好 良好 良好	7000 良好 良好	4000 良好 良好 良好	5000 良好 良好	3000 良好 良好 良好	

<sup>#1</sup> 三井化学社製、#2 日本ユニカー社製、 #3 ダウケミカル社製、#5 住友化学社製、#7 グランドポリマー社製、#8 シェル化学社製

表3

#### (配合重量部)

樹脂/薬剤/製造条件/特性	商品名	メーカー	実 施 例				
Party Sold Descrity light	[0]	пп	40	"-	11	12	13
低密度ポリエチレン 直鎖低密度ポリエチレン エチレン-αオレフィン共 重合体 エチレン-酢酸ビニル共 重合体 ウレタン系エラストマー	アフィ	20 ニティ レック:		#1 #1 #3 #4	60 40	60 40	100
エステル系エラストマー	E3080 ペルプ		0B05	#5			
オリーブ油(天然物) 大豆油(天然物) ナタネ油(天然物) セラミド(合成物)					3	10	30
混練温度 (℃)					180	180	170
成形法						Τダイ	
成形温度 (℃)					200	200	200
シート膜圧 (μm)					100	35	20
密着性 (cN/4cm²) フィット性 使用後のしっとり感 剝がしやすさ					8000 良好 良好	7500 良好 良好 良好	7500 良好 良好 良好

<sup>#1</sup> 三井化学社製、#3 ダウケミカル社製、#4 三井デュポン社製 #5 東洋紡社製

表4

# (配合重量部)

樹脂/薬剤/製造条件/特性	商品名	メーカー	実	施 例	比較例
PARTY SOLD SECTION 1911	100 00 40	~	14	15	1
低密度ポリエチレン 直鎖低密度ポリエチレン エチレン-αオレフィン共 重 合 体	SP2520	# 1 # 1 # 3			100
エチレン-酢酸ビニル共 重合体	エバフレックスP2807	#4			
ウレタン系エラストマー	東洋紡ウレタン E3080AK	# 5	10		
エステル系エラストマー	ペルプレンP-30B05	<b>#</b> 5		100	
ナタネ油(天然物) セラミド(合成物)			10 1	10 1	
混練温度 (℃)			180	180	_
成形法			Тź	11	
成形温度 (℃)			200	200	200
シート膜圧 (μm)			30	25	20
密着性(cN/4cm²) フィット性 使用後のしっとり感 剝がしやすさ			6000 良好 良好 良好	6000 良好 良好 良好	0 不良 不良 良好

<sup># 1</sup> 三井化学社製、# 3 ダウケミカル社製、# 4 三井デュポン社製 # 5 東洋紡社製

表1~4から明らかなように本発明シートは皮膚への密着性、フィット性が良好で、薬剤による皮膚のしっとり感に優れるとともに、皮膚への刺激感がなく、 剝離時の皮膚へのダメージの少ないものであった。

#### 試験例2

被験者の両腕を30分間、25℃、湿度50%の雰囲気におき、この時点で両腕の角質水分量を皮膚表面の電気伝導度により測定した(高周波抵抗計、SKICON-200、ハママツ製)。次に薬剤としてオリーブ油10重量部を用いる以外は実施例1と同様にして得たフィルムで右腕を15分間被覆し、次いでフィルムをはずし15分後に再度右腕の角質水分量を測定した。また、対照として左腕に比較例1のフィル

ムで被覆し、同様の測定を行った。得られた結果を表5に示す。

表 5

		角質水分量 (μS)			
		被験者A被験者			
右腕	被覆前	5. 2	8. 3		
	被覆後 (本発明シート)	23.0	44.2		
	被覆前	7. 2	8. 7		
左腕	被覆後 (コントロール)	7. 7	20.3		

表5より、本発明シートにより被覆すれば、含有する薬剤の作用(表ではオリーブ油による保湿作用)が良好に発現されることがわかる。

# 産業上の利用可能性

本発明シートは、上記の効果の他に、ラッピング使用した場合は以下の効果が 発揮される。すなわち、ラッピングにより皮膚表面が密閉されるために、薬剤の 浸透が早く、また、蒸らし効果により充分な経皮吸収が行われる。更に、ラッピ

ングによる外的刺激からの防御、例えば皮膚にかゆみがあるときに、かきむしり による荒れの防止が可能となる。

また、本発明シートは構成が簡単であるため、加工性に優れ、効率的に製造することができる。

が終めた。 は他のでは、 は他のでは

以后的位式。在2012年2月的第二人,中央经过的时间的对对。2015年2月

The state of the s

100、60株比如河子

#### 請求の範囲

- 1. 熱可塑性樹脂(A)100重量部に対し皮膚又は毛髪作用性薬剤(B)を
- .0.01~200重量部含有する皮膚又は毛髪用被覆シート。
- 2. 成分(A)と(B)を含有するシート以外に粘着層を有さないものである請求項1記載のシート。
- 3. 成分(A)が、ポリオレフィン系樹脂である請求項1又は2記載のシート。
- 4. 成分(B)が、保湿剤、美白剤、紫外線吸収剤、痩身剤、血行促進剤、収斂剤、抗炎症剤、しわ形成予防剤・改善剤、冷感剤、温感剤、脱毛剤、育毛剤、制毛剤及び養毛剤から選ばれるものである請求項1又は2記載のシート。
- 5. 熱可塑性樹脂(A)100重量部に対し皮膚又は毛髪作用性薬剤(B)を
- 0.01~200重量部含有するシートで皮膚又は毛髪を被覆することを特徴とする皮膚又は毛髪の局所への該薬剤(B)の供給方法。

i tropanila. Di silonia. Nasi oktorok

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/00660

· [7	L CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER						
	Int	.C1 A61K7/00, 7/06						
1.								
+	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	B. FIELDS SEARCHED  Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  The Cl <sup>5</sup> A6187/000 7/000							
	Int	.Cl <sup>6</sup> A61K7/00, 7/06	wed by classification symbols)					
10	ocumenta	tion searched other than minimum documentation to	the extent that auch dominants are included	-31. A. C. 11				
1		decine the second of the secon	the extent that such documents are include	ed in the fields searched				
L								
E	lectronic (	lata base consulted during the international search (	name of data base and, where practicable s	search terms used)				
ı			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	out of forms about				
1								
-	200							
1	DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
C	stegory*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
	X	JP, 10-16109, A1 (Kao Corp	•),	1, 3-5				
		20 January, 1998 (20, 01, 9	) <b>8</b> \ _					
		Particularly Example 3 (Fa	mily: none)					
l	Y	JP, 10-1418, A1 (Kanebo, Lt	d.),	1-5				
		6 January, 1998 (06. 01. 98	(Family: none)	1-3				
	Y	JP, 9-201227, A1 (Toho Ray	on Go - 74.1 \					
		5 August, 1997 (05. 08. 97)	(Family: none)	1-5				
	İ	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	(ramply: Hone)					
	1							
		·						
	1							
	ł							
	ľ							
	Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
•	Special o	ategories of cited documents:	"T" later document published after the intern	ational filing data as a sincitu				
^	CONTRACTOR	t defining the general state of the art which is not d to be of particular relevance	date and not in conflict with the applicati	on but cited to understand				
J.	eerlier de	cument but published on or after the international filing date t which may throw doubts on priority chaim(s) or which is	the principle or theory underlying the inv "X" document of particular relevance; the cla	imed invention cannot be				
	CHICG TO G	Stablish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be considered when the document is taken alone	l to involve an inventive step				
·o·	documen	ason (as specified)  referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the cla	imed invention cannot be				
7	ENGID	published prior to the international filing date but later than	considered to involve an inventive step we combined with one or more other such do	ocuments, such combination				
	the priori	by date claimed	being obvious to a person skilled in the a  "&" document member of the same patent fan					
Date	Page of the actual and Late Community							
	6 May	, 1999 (06. 05. 99)	Date of mailing of the international search 18 May, 1999 (18. 0	ch report				
			10 May, 1999 (10. 0	J. 331				
Naп	e and ma	iling address of the ISA/	Authorized					
	Japan	ese Patent Office	Authorized officer					
Facs	imile No.							
		A D10 ( 1 1 ) (5	Telephone No.					
LOII	n LCI/I	SA/210 (second sheet) (July 1992)						

	四际 <b>阿</b> 其報告	国際出願番号	PCT/JP9	9/00660
A. 発明の	D属する分野の分類(国際特許分類(IPC)	)	·	
Int.	Cl <sup>s</sup> A61K7/00,7/06			
B. 調査を 調査を行った	:行った分野 :最小限資料(国際特許分類 (IPC))		·	
	C16 A61K7/00, 7/06		•	
l inc.	71 A01K7/00, 7/06			
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
	·			
国際調本では	田した母フニーカジューノー			
四外附且(文	用した電子データベース(データベースの名称	が、調査に使用した用語)		
C. 関連す				
引用文献の カテゴリー*		1 2 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2		関連する
X	引用文献名 及び一部の箇所が関連する JP, 10-16109, A1 (花 1998 (20 01 08)	王株式今社) 2.0	1 日	請求の範囲の番号
	1998 (20.01.98)、特	に実施例3(ファミ	リーなし)	1, 3-5
Y	JP, 10-1418, A1 (鐘紡1998 (06.01.98) (フ	株式会社), 6.1 アミリーなし)	月.	1-5
Y	JP, 9-201227, A1 (東 8月. 1997 (05. 08. 97		), 5. )	1 – 5
	にも文献が列挙されている。			
* 引用文献の			リーに関する別	紙を参照。 <del></del>
「A」特に関連	のある文献ではなく、一般的技術水準を示す。 である文献ではなく、一般的技術水準を示す。	の日の後に公表さ 「T」国際出願日又は個		れた文献であって
もの 「E」国際出願	日前の出願または特許であるが、国際出願日	て出願と矛盾する 論の理解のために	ものではなく、	発明の原理又は理
以後に公	表されたもの 張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文	献であって、当	該文献のみで発明
日若しく	は他の特別な理由を確立するために引用する由を付す)	の新規性又は進歩 「Y」特に関連のある文	献であって、当	該文献と他の1以
「〇」口頭によ	る開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がな	いと考えられる	明である組合せに もの
<del></del>	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファ	ミリー文献	
国際調査を完了	した日 06.05.99	国際調査報告の発送日	. 3.05.9	3
国際調査機関の	名称及びあて先	特許庁審査官(権限のあ	る職員) ⇒	4C 8829
郵	特許庁 (ISA/JP) 更番号100-8915	大宅 郁治	印.	
東京都· 	千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-358	1-1101	内線 3452